(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-257479 (P2003-257479A)

(43)公開日 平成15年9月12日(2003.9.12)

 (51)Int.Cl.7
 識別記号
 F I
 デーマコート*(参考)

 H 0 1 M
 10/40
 H 0 1 M
 10/40
 A 5 H 0 2 4

 # H 0 1 M
 6/16
 A 5 H 0 2 9

審査請求 未請求 請求項の数7 OL (全 14 頁)

(21) 出願番号 特願2002-375083(P2002-375083)

(22) 出願日 平成14年12月25日(2002, 12, 25)

(31)優先権主張番号 特願2001-400435 (P2001-400435) (32)優先日 平成13年12月28日(2001, 12, 28)

(33)優先権主張国 日本(JP)

(71)出願人 000005887

三井化学株式会社

東京都千代田区霞が関三丁目2番5号

(72)発明者 桧原 昭男

千葉県袖ヶ浦市長浦580-32 三井化学株

式会社内

(72)発明者 林 剛史

千葉県袖ヶ浦市長浦580-32 三井化学株

式会社内

(74)代理人 100075524

弁理士 中嶋 重光 (外1名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 非水電解液およびそれを用いたリチウム二次電池

(57)【要約】

【課題】 過充電防止効果が高く、かつ高温保存特性 に優れ、リチウム二次電池用として好適な非水電解液の 提供。

【解決手段】フッ素原子置換芳香族化合物、炭素と水素のみからなる芳香族炭化水素化合物、非水溶媒およびリチウム含有電解質からなる非水電解液。フッ素原子置換芳香族化合物は電解液中0.1~20重量%、芳香族炭化水素化合物は0.1~3重量%含有される。フッ素原子置換芳香族化合物がフッ素原子置換ナフタレン類、フルオレン類又はビフェニル類である電解液、また芳香族炭化水素化合物がアルキル基又はシクロヘキシル基置換ベンゼン類やビフェニル類である電解液は好ましい態様である。電解液は更にビニレンカーボネート類、アルケニルエチレンカーボネート類、不飽和炭化水素基含有スルトン類、アリール基含有スルホン酸エステル、飽和炭化水素基含有スルトン類、スルホン酸イミドの添加で高温保存特性を向上できる。

【特許請求の範囲】

【請求項1】フッ素原子置換芳香族化合物、炭素原子と水素原子のみからなる芳香族炭化水素化合物、その他の非水溶媒およびリチウム含有電解質とからなる電解液であって、フッ素原子置換芳香族化合物は電解液中に0.1~20重量%、また芳香族炭化水素化合物は電解液中に0.1~3重量%含有されていることを特徴とする非水電解液。

【請求項2】前記のフッ素原子置換芳香族化合物が、フッ素原子置換ナフタレン類、フッ素原子置換フルオレン 10類、およびフッ素原子置換ビフェニル類から選ばれる少なくとも1種の化合物であることを特徴とする請求項1に記載の非水電解液。

【請求項3】前記の芳香族炭化水素化合物が、アルキル基またはシクロアルキル基置換ベンゼン類およびビフェニル類からなる群から選ばれる少なくとも1種の化合物であることを特徴とする請求項1に記載の非水電解液。

【請求項4】請求項1に記載の電解液は、さらに下記一般式(1)で示されるビニレンカーボネート類、下記一般式(2)で示されるアルケニルエチレンカーボネート類、下記一般式(3)で示される不飽和炭化水素基を有するスルトン類、下記一般式(4)で表されるアリール基を有するスルホン酸エステル、飽和炭化水素基を有するスルトン類、およびスルホン酸イミドからなる群から選ばれる少なくとも1種の化合物を、電解液中に0.01~10重量%含有していることを特徴とする非水電解液。

【化1】

$$O = \bigcap_{Q \in \mathbb{R}^2} \mathbb{R}^1 \dots (1)$$

[式(1)において、 R^1 および R^2 は、互いに同一であってもよいし異なっていてもよく、水素原子、ハロゲン原子または炭素数が $1\sim1$ 2のハロゲン原子を含んでいてもよいアルキル基を表す。]

【化2】

$$O = \bigcap_{\substack{R^5 \\ R^5}} R^4 \qquad (2)$$

[式(2)において、 $R^3 \sim R^6$ は、互いに同一であってもよいし異なっていてもよく、水素原子、ハロゲン原子、炭素数が $1 \sim 12$ のハロゲン原子を含んでいてもよい炭化水素基、または炭素数が $2 \sim 12$ のアルケニル基であって、その内少なくとも一つは炭素数が $2 \sim 12$ のアルケニル基である。]

【化3】

$$R^{8}$$
 R^{10} R^{10} R^{10} R^{10} R^{10}

[式 (3) において、 $R^7 \sim R^{10}$ は、互いに同一であってもよいし異なっていてもよく、水素原子、ハロゲン原子、または炭素数が $1 \sim 12$ のハロゲン原子を含んでいてもよいアルキル基であって、nは0から3の整数である。]

R^{13} R^{12} R^{14} R^{15} R^{12} R^{12} R^{14} R^{15} R^{12} R^{12} R^{14} R^{15} R

[式(4)において、 R^{1} 1 1 6 は、互いに同一であってもよいし異なっていてもよく、水素原子、リチウム原子、ハロゲン原子、スルホン酸エステル基、カルボン酸エステル基、スルホン酸リチウム基、および炭素数1~12のハロゲン原子を含んでいてもよいアルキル基からなる群から選ばれる原子または基である。]

【請求項5】負極、正極および電解液を含む二次電池であって、電解液が請求項1~4のいずれかに記載の非水電解液であることを特徴とするリチウム二次電池。

【請求項6】電池内部のガス圧力が所定値以上になると 充電を遮断する電流遮断機構を備えていることを特徴と 30 する請求項5に記載のリチウム二次電池。

【請求項7】電池の温度が所定値以上になると充電を遮断する電流遮断機構を備えていることを特徴とする請求項5に記載のリチウム二次電池。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、過充電防止効果を 有し、かつ高温保存特性に優れた非水電解液、およびそ れを用いた過充電時の安全性に優れたリチウム二次電池 に関する。

40 [0002]

【発明の技術的背景】非水電解液を用いた電池は、高電 圧でかつ高エネルギー密度を有しており、また貯蔵性な どの信頼性も高いので、民生用電子機器の電源として広 く用いられている。

【0003】そのような電池は二次電池としても製造されており、その代表例はリチウムイオン二次電池である。この電池は、リチウムを吸蔵、放出が可能な活物質を含む負極と、リチウムと遷移金属との複合酸化物を含む正極と、電解液などから構成されている。電解液に

50 は、プロピレンカーボネートやエチレンカーボネートな

どの高誘電率カーボネート溶媒と、ジエチルカーボネート、メチルエチルカーボネートやジメチルカーボネートなどの低粘度カーボネート溶媒との混合溶媒に、LiBF4、LiPF6などのリチウム電解質を混合した溶液が用いられている。

【0004】ところで、リチウムイオン二次電池の熱安定性は、電池の充電状態に関連していることが報告されている。電池を規定電圧値以上に充電すると、すなわち過充電すると、負極上に金属リチウムが析出したり、あるいは正極の酸化度が高まって、電解液との化学反応が10起こりやすくなり、電池の熱安定性が低下する。熱安定性が低下した電池を高温条件下におくと、自己発熱反応によって熱暴走が起こることが考えられるので、電池を過充電させないことが重要である。

【0005】そこで、特開平9-171840号、特開2000-58116号、特開2001-15155号公報などでは、ビフェニル類やアルキルベンゼン類を添加した電解液の使用を提案している。また、特開平11-162512号公報には2個の芳香族基で置換されたアルキル化合物やフッ素原子置換芳香族化合物類などが、高温特性が改良された過充電防止剤として提案されている。

【0006】ビフェニル類、アルキルベンゼン類、芳香族基で置換されたアルキル化合物やフッ素原子置換芳香族化合物類は、リチウム電池に使用される一般的な溶媒に比べて酸化電位が低いため、これらを添加した電解液は、電気分解され易くなる。このため、電池が過充電される代わりに、電解液が電気分解されるため、過充電を防止する効果がある。以降、このような機能を有する化合物を過充電防止剤と呼ぶ。

【 0 0 0 7 】一方で、過充電防止剤は、酸化電位が低いために、通常の使用状態で高温の条件でも、少量ながらも電気分解が起り、高温保存特性が低下することがある。すなわち、過充電防止剤を添加した電解液において、過充電防止作用と高温保存特性はトレードオフの関係にある。

【0008】例えば、本発明者らの検討によると、前記したビフェニル類やアルキルベンゼン類は、室温における電池特性に及ぼす影響は小さいが、4.2 Vの電圧で85℃以上の高温にすると、電池特性が大幅に低下する実験結果が得られている。また、例えば、本発明者らの検討によると、フッ素原子置換芳香族化合物類は、ビフェニルに比較して、高温保存特性が若干改善されたものの、過充電の防止作用が低くなる実験結果が得られている。これは、フッ素原子置換芳香族化合物類が、ビフェニル類やアルキルベンゼン類よりも酸化電位が若干高いため、高温条件下での電気分解は起り難くなったものの、電池を過充電状態にしたときにも電気分解が起り難くなり、過充電の防止作用が低くなったものと思われる。

【0009】また、特開平11-162512号公報では、フッ素原子置換芳香族化合物類の添加量は、2.5重量%で十分であると記されている。しかし、本発明者らの検討によると、前述のように、フッ素原子置換芳香族化合物類は、ビフェニルに比較して、過充電の防止作用が若干低いため、フッ素原子置換芳香族化合物類のみで過充電時の電池の安全性を高めるためには、添加量を3重量%以上にすることが必要であり、その場合には、フッ素原子置換芳香族化合類を使用したとしても、高温下での電池特性の劣化が大きくなる。

【0010】また、電池の高温保存特性を改善する方法として、ビニレンカーボネート類(特許3066126号)やアルケニルエチレンカーボネート類(特開2001-57232号公報)やスルトン類(特開平10-50342号公報)、芳香族スルホン酸エステル類(特開2002-158035号公報)を電解液に添加することが報告されている。これらの方法を、さらに過充電防止剤を添加した電解液に適用することにより、過充電防止剤の高温保存特性を改良することが考えられる。ところが、本発明者の検討によると、過充電防止剤としてビフェニルを使用した電池に、これらの添加剤を使用しても、高温保存特性の改善作用がほとんどなかった。

[0011]

【特許文献1】特開平11-162512号公報 【0012】

【発明が解決しようとする課題】以上述べたように、過 充電防止特性に優れ、高温保存特性に優れた非水電解 液、およびリチウム二次電池はまだ得られていない。そ こで本発明は、過充電防止効果が高く、かつ高温保存特 性に優れた非水電解液の提供を目的にする。また本発明 は、そのような非水電解液を含み、過充電時の安全性を 高めた二次電池の提供を目的にする。

[0013]

【課題を解決するための手段】すなわち本発明は、フッ素原子置換芳香族化合物、炭素原子と水素原子のみからなる芳香族炭化水素化合物、その他の非水溶媒およびリチウム含有電解質とからなる電解液であって、フッ素原子置換芳香族化合物は電解液中に0.1~20重量%、また芳香族炭化水素化合物は電解液中に0.1~3重量%含有されている非水電解液を提供する。

【0014】前記のフッ素原子置換芳香族化合物が、フッ素原子置換ナフタレン類、フッ素原子置換フルオレン類、およびフッ素原子置換ビフェニル類からなる群から選ばれる少なくとも1種の化合物である前記非水電解液は、本発明の好ましい態様である。

【0015】前記の芳香族炭化水素化合物が、アルキル基またはシクロアルキル基置換ベンゼン類およびビフェニル類からなる群から選ばれる少なくとも1種の化合物である前記非水電解液は、本発明の好ましい態様であ

【0016】また本発明は、前記の電解液が、さらに下記一般式(1)で示されるビニレンカーボネート類、下記一般式(2)で示されるアルケニルエチレンカーボネート類、および下記一般式(3)で示される不飽和炭化水素基を有するスルトン類、下記一般式(4)で表されるアリール基を有するスルホン酸エステル、飽和炭化水素基を有するスルトン類、およびスルホン酸イミドからなる群から選ばれる少なくとも1種の化合物を、電解液中に0.01~10重量%含有している非水電解液を提供する。これらを、フッ素原子置換芳香族化合物、炭素原子と水素原子のみからなる芳香族炭化水素化合物の混合物と併用した場合は、高温保存特性を大幅に改良することができる。

[0017]

【化5】

$$0 \longrightarrow \bigcap_{Q \to \mathbb{R}^2} \mathbb{R}^1$$
 (1)

[式(1)において、 R^1 および R^2 は、互いに同一で 20 あってもよいし異なっていてもよく、水素原子、ハロゲン原子または炭素数が $1\sim1$ 2のハロゲン原子を含んでいてもよいアルキル基を表す。]

[0018]

【化6】

$$O = \bigcap_{\substack{Q \\ Q \\ R^5}} \mathbb{R}^4 \qquad (2)$$

[式(2)において、 $R^3 \sim R^6$ は、互いに同一であってもよいし異なっていてもよく、水素原子、ハロゲン原子、炭素数が $1 \sim 12$ のハロゲン原子を含んでいてもよい炭化水素基、または炭素数が $2 \sim 12$ のアルケニル基であって、その内少なくとも一つは炭素数が $2 \sim 12$ アルケニル基である。]

[0019]

【化7】

[式 (3) において、 $R^7 \sim R^{1}$ $^{\circ}$ は、互いに同一であってもよいし異なっていてもよく、水素原子、ハロゲン原子、または炭素数が $1 \sim 1$ 2のハロゲン原子を含んでいてもよいアルキル基であって、nは0から3の整数である。]

[0020]

[化8]
$$R^{13}$$
 R^{12}
 R^{14}
 R^{15}
 R^{16}
 R^{16}
 R^{16}
 R^{16}
 R^{17}
 R^{18}
 R^{18}
 R^{19}
 R^{19}

[式(4)において、R11~R16は、互いに同一であってもよいし異なっていてもよく、水素原子、リチウム原子、ハロゲン原子、スルホン酸エステル基、カルボン酸エステル基、スルホン酸リチウム基、および炭素数1~12のハロゲン原子を含んでいてもよいアルキル基からなる群から選ばれる原子または基である。]

【 0 0 2 1 】 さらに本発明は、負極、正極および電解液を含む二次電池であって、電解液が前記した非水電解液であるリチウム二次電池を提供する。

【0022】また本発明は、電池内部のガス圧力が所定 値以上になると充電を遮断する電流遮断機構を備えてい る前記のリチウム二次電池を提供する。

【0023】またさらに本発明は、電池の温度が所定値以上になると充電を遮断する電流遮断機構を備えている前記のリチウム二次電池を提供する。

[0024]

【発明の実施の形態】次に、本発明に係る非水電解液およびその非水電解液を用いたリチウム二次電池について、その構成を具体的に説明する。本発明の非水電解液は、フッ素原子置換芳香族化合物、炭素原子と水素原子のみからなる芳香族炭化水素化合物、その他の非水溶媒 およびリチウム含有電解質とからなる電解液であって、フッ素原子置換芳香族化合物は電解液中に0.1~20重量%、また芳香族炭化水素化合物は電解液中に0.1~3重量%含有されている非水電解液である。このような非水電解液は、優れた過充電防止効果を示すと共に、高温保存特性の低下を可能な限り抑制することができる。

【0025】 フッ素原子置換芳香族化合物

本発明に係わる非水電解液の一成分であるフッ素原子置換芳香族化合物は、過充電防止剤として機能する物質で40 あって、芳香族環に結合した水素原子の一部または全部がフッ素原子で置換された化合物である。ここで芳香族環を有する化合物とは、π電子の非局在化によって実質的に安定化される環状化合物を示している。

【0026】そのような化合物の例として、フッ素原子 置換ベンゼン類、フッ素原子置換ナフタレン類、フッ素 原子置デカリン類、フッ素原子置換フルオレン類、フッ 素原子置換ビフェニル類、フッ素原子置換ジフェニルメ タン類、フッ素原子置換アントラセン類、フッ素原子置 換ターフェニル類、フッ素原子置換フェニルエーテル

50 類、フッ素原子置換チオフェン類、フッ素原子置換フラ

ン類、フッ素原子置換ピロール類、フッ素原子置換インドール類、フッ素原子置換ピリジン類などを挙げることができる。これらの中でも、フッ素原子置換ナフタレン類、フッ素原子置換フルオレン類およびフッ素原子置換ビフェニル類が、過充電防止効果が高く、かつ高温条件下でも電池特性の劣化が比較的に小さいために好ましく、特にフッ素原子置換ビフェニル類がより好ましい。これらの化合物は、単独で用いてもよいし、2種類以上を組み合わせて用いてもよい。

【 0 0 2 7 】次に、フッ素原子置換ナフタレン類の具体 10 例を挙げる。

(1)フッ素原子置換ナフタレン類:1-フルオロナフタレン、2-フルオロナフタレン、3-フルオロナフタレン、1,2-ジフルオロナフタレン、1,3-ジフルオロナフタレン、1,4-ジフルオロナフタレン、1,5-ジフルオロナフタレン、1,6-ジフルオロナフタレン、1,7-ジフルオロナフタレン、1,8-ジフルオロナフタレン、2,6-ジフルオロナフタレン、2,7-ジフルオロナフタレン、1,3,5-トリフルオロナフタレン、1,3,5,7-テトラフルオロナフタレン、ペンタフルオロナフタレン、ペキサフルオロナフタレン、ペプタフルオロナフタレン、パーフルオロナフタレン

【0028】(2)アルキル基およびフッ素原子置換ナフタレン類:1-フルオロ-3-メチルナフタレン

- (3) アルキルオキシ基およびフッ素原子置換ナフタレン類: 1-フルオロ-3-メトキシナフタレン
- (4)塩素原子およびフッ素原子置換ナフタレン類:1 ーフルオロー3ークロロナフタレン

これらのフッ素原子置換ナフタレン類において、その1 分子当りのフッ素原子置換数は、2~4個が望ましい。 フッ素原子置換数が前記の範囲内にあると、優れた過充 電防止効果を生じると共に、高温保存下での電池特性の 劣化が小さくなる。

【0029】次に、フッ素原子置換フルオレン類の具体例を挙げる。

(1)フッ素原子置換フルオレン類:1-フルオロフルオレン、2-フルオロフルオレン、3-フルオロフルオレン、4-フルオロフルオレン、9-フルオロフルオレン、40ン、1,2-ジフルオロフルオレン、1,3-ジフルオロフルオレン、1,5-ジフルオロフルオレン、1,6-ジフルオロフルオレン、1,7-ジフルオロフルオレン、1,8-ジフルオロフルオレン、2,6-ジフルオロフルオレン、2,6-ジフルオロフルオレン、2,7-ジフルオロフルオレン、2,8-ジフルオロフルオレン、3,4-ジフルオロフルオレン、3,6-ジフルオロフルオレン、3,6-ジフルオロフルオレン、1,3,5-トリ 50

フルオロフルオレン、2, 3, 7 – トリフルオロフルオレン、1, 3, 5, 7 – テトラフルオロフルオレン、 $^{\circ}$ ンタフルオロフルオレン、 $^{\circ}$ ヘプタフルオロフルオレン、 $^{\circ}$ パーフルオロフルオレン

【0030】(2)アルキル基およびフッ素原子置換フルオレン類:1-フルオロ-3-メチルフルオレン

- (3) アルキルオキシ基およびフッ素原子置換フルオレン類: 1-フルオロ-3-メトキシフルオレン
- (4)塩素原子およびフッ素原子置換フルオレン類:1 ーフルオロー3ークロロフルオレン

【0031】これらのフッ素原子置換フルオレン類において、その1分子当りのフッ素原子置換数は、2~4個が望ましい。フッ素原子置換数がこの範囲にあると、優れた過充電防止効果が得られ、かつ高温保存下での電池特性の劣化が小さくなる。

【0032】次に、フッ素原子置換ビフェニル類の具体 例を挙げる。

(1)フッ素原子置換ビフェニル類:2-フルオロビフェニル、3-フルオロビフェニル、4-フルオロビフェ 20 ニル、2,3-ジフルオロビフェニル、2,4-ジフルオロビフェニル、2,5-ジフルオロビフェニル、2,6-ジフルオロビフェニル、2,4'-ジフルオロビフェニル、2,4'-ジフルオロビフェニル、2,4'-ジフルオロビフェニル、2,6'-ジフルオロビフェニル、3,3'-ジフルオロビフェニル、3,5'-ジフルオロビフェニル、3,6'-ジフルオロビフェニル、3,5'-ジフルオロビフェニル、3,6'-ジフルオロビフェニル、トリフルオロビフェニル、チトラフルオロビフェニル、ペンタフルオロビフェニル、ヘキサフルオロビフェニル、ヘプタフルオロビフェニル、ハーフルオロビフェニル、ハーフルオロビフェニル、ハーフルオロビフェニル、ハーフルオロビフェニル、ハーフルオロビフェニル、ハーフルオロビフェニル、ハーフルオロビフェニル、ハーフルオロビフェニル、ハーフルオロビフェニル、

【0033】(2) アルキル基およびフッ素原子置換ビフェニル類

2-フルオロー4-メチルビフェニル、4-フルオロー 2-メチルビフェニル、2-フルオロー2'-メチルビ フェニル

- (3)アルキルオキシ基およびフッ素原子置換ビフェニル類
- 40 2-フルオロー4-メトキシビフェニル、4-フルオロー2・一メトータングランス・カー・4 フルオロー2・一メトータングランス・カー・4 フルオロー2・一メトータングランス・カー・5 フルオロー2・一メトータングランス・カー・
 - (4)塩素原子およびフッ素原子置換ビフェニル類 2-フルオロ-4-クロロビフェニル

【0034】これらのフッ素原子置換ビフェニル類において、その1分子当りのフッ素原子置換数は、 $1\sim3$ 個が好ましく、1個または2個がより好ましく、1個がさらに好ましい。フッ素原子置換数が前記の範囲にあると、優れた過充電防止効果が得られる。

【0035】フッ素原子モノ置換ビフェニル類の場合、

そのフッ素原子置換位置は、2位置または4位置が望ま しく、さらには2位置が最も望ましい。2位置が置換さ れると、フッ素原子の電子吸引効果だけでなく立体効果 によっても、ビフェニルの電気分解電圧がコントロール され、高温保存下での電池特性の劣化を可能な限り抑制 でき、かつ過充電防止効果を高めることができる。

【0036】フッ素原子ジ置換ビフェニル類の場合、そ のフッ素原子置換位置は、二つの環の2位置または4位 置が望ましく、さらには4位置および4'位置が最も望 ましい。フッ素原子が前記の置換位置に結合している と、ビフェニルの電気分解電圧が適度にコントロールさ れ、高温保存下での電池特性の劣化を抑制し、過充電防 止効果を高めることができる。

【0037】前記したフッ素原子置換ビフェニル類の中 でも、2-フルオロビフェニル、4-フルオロビフェニ ル、4,4'ージフルオロビフェニルが好ましく、特に 2-フルオロビフェニルが好ましい。

【0038】芳香族炭化水素化合物

本発明に係わる非水電解液では、その構成成分の一つと して炭素原子と水素原子のみからなる芳香族炭化水素化 20 合物を添加する。それによって、フッ素原子置換芳香族 化合物の過充電防止効果をより一層高める効果を得るこ とができる。そのような芳香族炭化水素化合物として、 ベンゼン類、ビフェニル類、ターフェニル類、ナフタレ ン類などを挙げることができ、それらは1種類を用いて もよいし、2種類以上を組み合わせて用いてもよい。

【0039】次に、それら芳香族炭化水素化合物の具体 例を挙げる。

- (1) ベンゼン類:ベンゼン、トルエン、キシレン、ク メン、シクロヘキシルベンゼン、テトラリン
- (2) ビフェニル類: ビフェニル、2-メチルビフェニ ル、3-メチルビフェニル、4-メチルビフェニル、2 ーエチルビフェニル、2,2'ージメチルビフェニル
- (3) ターフェニル類: オルトターフェニル、メタター フェニル、パラターフェニル、メチルターフェニル
- (4) ナフタレン類: ナフタレン、1-メチルナフタレ ン、2-メチルナフタレン

【0040】これらの芳香族炭化水素化合物の中でも、 アルキル基またはシクロアルキル基置換ベンゼン類とビ フェニル類が好ましく、さらにはシクロヘキシルベンゼ 40 ンとビフェニルがより好ましく、ビフェニルが最も好ま しい。これらの化合物を少量添加する場合は、高温保存 時の電池特性の低下を最小限にしつつ、フッ素原子置換 芳香族化合物の過充電防止効果を高めることができる。

【0041】 その他の化合物

本発明に係わる非水電解液では、先に記した2成分に加 えて、さらに一般式(1)で示されるビニレンカーボネ -ト類、一般式(2)で示されるアルケニルエチレンカ -ボネート類、一般式(3)で示される不飽和炭化水素 基を有するスルトン類、一般式(4)で表されるアリー 50 ル基を有するスルホン酸エステル、飽和炭化水素基を有 するスルトン類、およびスルホン酸イミドからなる群か ら選ばれる少なくとも1種の化合物を加えることが望ま

1.0

【0042】過充電防止剤が、先に示した2成分の場合 は、上述の化合物を加えることで、過充電防止剤を添加 することで起こる高温保存時の電池特性の低下を大幅に 抑制することができる。上述の化合物として、次に記す 化合物を例示することができる。それらは単独で用いて 10 もよいし、2種類以上を組み合わせて用いてもよい。

- (1)一般式(1)で示されるビニレンカーボネート類
- (2)一般式(2)で示されるアルケニルエチレンカー ボネート類
- (3)一般式(3)で示される不飽和炭化水素基を有す るスルトン類
- (4)一般式(4)で表されるアリール基を有するスル ホン酸エステル
- (5)飽和炭化水素基を有するスルトン類
- (6)スルホン酸イミド

【0043】ビニレンカーボネート類は、次に示す一般 式(1)で表される。

【化9】

$$0 \longrightarrow \begin{matrix} 0 & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & \\ & & \\$$

【0044】式(1)において、R1 およびR2 は、互 いに同一であってもよいし異なっていてもよく、水素原 子、ハロゲン原子、または炭素数が1~12のハロゲン 30 原子を含んでいてもよいアルキル基を表す。ハロゲン原 子としては、フッ素原子または塩素原子が好ましく、さ らにはフッ素原子がより好ましい。

【0045】式(1)で表されるビニレンカーボネート 類の具体例として、ビニレンカーボネート、フルオロビ ニレンカーボネート、メチルビニレンカーボネート、フ ルオロメチルビニレンカーボネート、エチルビニレンカ ーボネート、プロピルビニレンカーボネート、ブチルビ ニレンカーボネート、ジメチルビニレンカーボネート、 ジエチルビニレンカーボネート、ジプロピルビニレンカ ーボネートなどを挙げることができる。これらの化合物 の内、ビニレンカーボネートが最も望ましい。

【0046】アルケニルエチレンカーボネート類は、次 に示す一般式(2)で表される。

【化10】

$$O \longrightarrow \mathbb{R}^3$$

$$\mathbb{R}^4$$

$$\mathbb{R}^5$$

$$\mathbb{R}^5$$

$$\mathbb{R}^5$$

【0047】式(2)において、R3~R6は、互いに 同一であってもよいし異なっていてもよく、水素原子、 ハロゲン原子、炭素数が1~12のハロゲン原子を含ん でいてもよい炭化水素基、または、炭素数が2~12の アルケニル基であって、R3~R6の内の少なくとも一 つは炭素数が2~12アルケニル基である。アルケニル 基の例として、ビニル基、プロペニル基、アリル基、ブ テニル基などを挙げることができる。

【0048】式(2)で表されるアルケニルエチレンカ ーボネート類の具体例として、ビニルエチレンカーボネ 10 ート、プロペニルエチレンカーボネート、4,4ージビ ニルエチレンカーボネート、4,5-ジビニルエチレン カーボネート、4ーメチルー4ービニルエチレンカーボ ネート、4-フルオロー4-ビニルエチレンカーボネー ト、4-フルオロー5-ビニルエチレンカーボネート、 4-メチル-5-ビニルエチレンカーボネート、4-エ チルー4ービニルエチレンカーボネートなどを挙げるこ とができる。これら化合物の内、ビニルエチレンカーボ ネートおよびジビニルエチレンカーボネートが最も望ま LUL

【0049】不飽和炭化水素基を有するスルトン類は、 次に示す一般式(3)で表される。

【化11】

【0050】式(3)において、R7~R10は、互い 30 に同一であってもよいし異なっていてもよく、水素原 子、ハロゲン原子、または炭素数が1~12のハロゲン 原子を含んでいてもよいアルキル基であって、nはOか ら3の整数である。

【0051】式(3)で表される不飽和炭化水素基を有 するスルトン類の具体例として、エチレンスルトン、 1,3-プロペンスルトン、1,4-ブテンスルトン、 1,5-ペンテンスルトン、1-メチル-1,3-プロ ペンスルトン、1-フルオロ-1,3-プロペンスルト ン、2 - xチルー1, 3 - yロペンスルトン、3 - xチ 40 ルー1,3-プロペンスルトン、1-トリフルオロメチ ルー1、3ープロペンスルトンなどを挙げることができ る。これらの化合物のうちでも、1、3-プロペンスル トンおよび1,4-ブテンスルトンが最も望ましい。 【0052】アリール基を有するスルホン酸エステルと しては、次に示す一般式(4)のものが例示される。 【化12】

【0053】式(4)において、R11~R16は、互いに 同一であってもよいし異なっていてもよく、水素原子、 リチウム原子、ハロゲン原子、スルホン酸エステル基、 カルボン酸エステル基、スルホン酸リチウム基、および 炭素数1~12のハロゲン原子を含んでいてもよいアル キル基からなる群から選ばれる原子または基である。

【0054】式(4)で表されるアリール基を有するス ルホン酸エステル類の具体例として、ベンゼンスルホン 酸エチル、ベンゼンジ(スルホン酸メチル)、ベンゼン ジ (スルホン酸エチル)、ベンゼンジ (スルホン酸プロ ピル)、ベンゼン(スルホン酸メチル)(スルホン酸エ チル)、ベンゼンジ(スルホン酸アリル)、ベンゼンジ (スルホン酸ビニル)、ベンゼンジ(スルホン酸エチニ 20 ル)、ベンゼントリ(スルホン酸メチル)、スルホ安息 香酸無水物、スルホ安息香酸ジメチル、トルエンスルホ ン酸メチル、トルエンジ(スルホン酸エチル)、トルエ ントリ (スルホン酸プロピル)、トリフルオロメチルベ ンゼンスルホン酸メチル、トリフルオロメチルベンゼン ジ (スルホン酸メチル)、トリフルオロメチルベンゼン トリ(スルホン酸エチル)、ナフタレンスルホン酸リチ ウム塩、ベンゼンスルホン酸リチウム塩、トリフルオロ メチルベンゼンスルホン酸リチウム塩、ベンゼンジスル ホン酸ジリチウム塩、トリフルオロメチルベンゼンジス ルホン酸ジリチウム塩、ベンゼントリスルホン酸トリリ チウム塩、スルホ安息香酸ジリチウム塩、トルエンスル ホン酸リチウム塩、トルエンジスルホン酸ジリチウム塩 などを挙げることができる。これらの化合物の中でも、 ベンゼンジ(スルホン酸エステル)が好ましく、特にメ 夕位置置換のベンゼンジ (スルホン酸エステル)が好ま しい。

【0055】飽和炭化水素基を有するスルトン類とし て、1、3-プロパンスルトン、1、4-ブタンスルト ン、1,5-ペンタンスルトン、1,6-ヘキサンスル トン、1-メチルー1、3-プロパンスルトン、2-メ チル1、3ープロパンスルトン、3ーメチル1、3ープ ロパンスルトン、1-メチル-1、4-ブタンスルト ン、2-メチルー1、4-ブタンスルトン、3-メチル -1、4ーブタンスルトン、4ーメチル-1、4ーブタ ンスルトンなどを例示することができる。これらのうち で、1、3-プロパンスルトンと1、4-ブタンスルト ンが望ましい。

【0056】スルホン酸イミドとして、N-メチルージ (メタンスルホン酸) イミド、N, N-ジメチル-メタ 50 ンスルホン酸イミド、トリス(トリフルオロメタンスル

ホン酸) イミド、N-メチル-ジ (トリフルオロメタン スルホン酸) イミド、ジ (トリフルオロメタンスルホン 酸) イミドリチウム塩、N,N-ジメチル-トリフルオ ロメタンスルホン酸イミド、N-エチルージ(トリフル オロメタンスルホン酸) イミド、N, N-ジエチルート リフルオロメタンスルホン酸イミド、N-メチルージ (ペンタフルオロエタンスルホン酸) イミド、ジ(ペン タフルオロエタンスルホン酸) イミドリチウム塩、N, N-ジメチルーペンタフルオロエタンスルホン酸イミ ド、N - メチル - ジ (パーフルオロプロパンスルホン 酸) イミド、N, N-ジメチルーパーフルオロプロパン スルホン酸イミド、N-メチルージ (パーフルオロブタ ンスルホン酸) イミド、N, N-ジメチルーパーフルオ ロブタンスルホン酸イミドなどを例示することができ

【0057】これらの化合物の中でも、ジ(トリフルオ ロメタンスルホン酸) イミド類、ジ(ペンタフルオロエ タンスルホン酸)イミド類が好ましく、特にジ(トリフ ルオロメタンスルホン酸) イミドリチウム塩やジ (ペン タフルオロスルホン酸) イミドリチウム塩は、電解質と しても作用し、電解液のイオン伝導性を向上させるので 望ましい。

【0058】前記した化合物のうち、一般式(1)で表 されるビニレンカーボネート類、および一般式(3)で 表される不飽和炭化水素基を有するスルトン類が望まし い。具体的には、ビニレンカーボネートと1,3ープロ ペンスルトンが好ましい。

【0059】また、一般式(1)で表されるビニレンカ ボネート類と、一般式(3)で表される不飽和炭化水 素基を有するスルトン類とを同時に添加すると、高温保 30 存性の効果が相乗して加わるために好ましく、その一例 としてビニレンカーボネートと1,3-プロペンスルト ンとの組み合わせを挙げることができる。

【0060】その他の非水溶媒

本発明に係わる非水電解液は、非水溶媒と電解質とから 基本的に構成されており、その非水溶媒は、前記したフ ッ素原子置換芳香族化合物、および炭素原子と水素原子 のみからなる芳香族炭化水素化合物に加えて、通常使用 されている非水溶媒を用いる。ここでは、「通常使用さ れている非水溶媒」を「その他の非水溶媒」と呼び、次 40 に具体的に説明する。

【0061】使用可能なその他の非水溶媒として、環状 の非プロトン性溶媒および/または鎖状の非プロトン性 溶媒を挙げることができる。その内、環状の非プロトン 性溶媒としては、エチレンカーボネートのような環状カ $-ボネート、<math>\gamma$ -ブチロラクトンのような環状エステ ル、スルホランのような環状スルホン、ジオキソランの ような環状エーテルを例示することができる。また鎖状 の非プロトン性溶媒としては、ジメチルカーボネートの ような鎖状カーボネート、プロピオン酸メチルのような 50 ーボネートとァーブチロラクトン、エチレンカーボネー

14 鎖状カルボン酸エステル、ジメトキシエタンのような鎖 状エーテルを例示することができる。

【0062】電池の負荷特性や低温特性の向上を特に意 図した場合には、環状の非プロトン性溶媒と鎖状の非プ ロトン性溶媒とを混合して用いることが望ましい。ま た、電解液の電気化学的安定性を重視する場合には、環 状の非プロトン性溶媒として環状カーボネートを、鎖状 の非プロトン性溶媒として鎖状カーボネートを選択して 混合使用することが望ましい。

【0063】環状カーボネートの例として、エチレンカ ーボネート、プロピレンカーボネート、1,2ーブチレ ンカーボネート、2,3ーブチレンカーボネート、1, 2-ペンチレンカーボネート、2,3-ペンチレンカー ボネートを挙げることができる。誘電率の高いエチレン カーボネートとプロピレンカーボネートは、好適であ る。負極活物質に黒鉛を使用する場合には、特にエチレ ンカーボネートが好ましい。これら環状カーボネート は、2種類以上を混合使用してもよい。

【0064】鎖状カーボネートの例として、ジメチルカ ーボネート、メチルエチルカーボネート、ジエチルカー ボネート、メチルプロピルカーボネート、メチルイソプ ロピルカーボネート、ジプロピルカーボネート、メチル ブチルカーボネート、ジブチルカーボネート、エチルプ ロピルカーボネート、メチルトリフルオロエチルカーボ ネートを挙げることができる。粘度の低いジメチルカー ボネート、メチルエチルカーボネート、ジエチルカーボ ネートは好適に使用できる。これら鎖状カーボネート は、2種類以上を混合使用してもよい。

【0065】環状カーボネートと鎖状カーボネートとの 混合割合(環状カーボネート:鎖状カーボネート)は、 重量比で表して、好ましくは1:99~99:1、より 好ましくは5:95~70:30、さらに好ましくは1 0:90~60:40である。このような混合割合の範 囲内であると、電解液の粘度上昇を抑制し、電解質の解 離度を高めることができるので、電池の充放電特性に関 わる電解液の伝導度を高めることができる。

【0066】一方、電池の火災安全性向上の観点から溶 媒の引火点を高くする場合には、その他の非水溶媒とし て、環状の非プロトン性溶媒を単独で使用するか、ある いは鎖状の非プロトン性溶媒の混合割合をその他の非水 溶媒全体に対して20重量%以下に調整することが望ま LW

【0067】この場合の環状の非プロトン性溶媒として は、特に、エチレンカーボネート、プロピレンカーボネ -ト、スルホラン、 γ -ブチロラクトン、N -メチルオ キサゾリノンから選ばれる1種またはこれらを組み合わ せて用いることが望ましい。具体的な溶媒の組み合わせ としては、エチレンカーボネートとスルホラン、エチレ ンカーボネートとプロピレンカーボネート、エチレンカ

トとプロピレンカーボネートと

アーブチロラクトンを挙 げることができる。

【0068】鎖状の非プロトン性溶媒をその他の非水溶 媒全体に対して20重量%以下の割合で使用する場合に は、鎖状の非プロトン性溶媒として、鎖状カーボネー ト、鎖状カルボン酸エステル、鎖状リン酸エステルを使 用することができる。特に、ジメチルカーボネート、ジ エチルカーボネート、ジプロピルカーボネート、ジブチ ルカーボネート、ジヘプチルカーボネート、ジオクチル カーボネート、メチルエチルカーボネート、メチルプロ 10 ピルカーボネート、メチルブチルカーボネート、メチル ヘプチルカーボネート、メチルオクチルカーボネートな どの鎖状カーボネートが望ましい。環状カーボネートと 鎖状カーボネートとの混合割合 (環状カーボネート:鎖 状カーボネート)は、重量比で表して、80:20~9 9.5:0.5が望ましく、さらには90:10~9 9:1が望ましい。

【0069】その他の非水溶媒には、本発明の目的から 逸脱しない範囲内で前記以外の溶媒を含んでいてもよ い。そのような溶媒としては、具体的には、ジメチルホ 20 ルムアミドなどのアミド類、メチルーN、Nージメチル カーバメートなどの鎖状カーバメート類、Nーメチルピ ロリドンなどの環状アミド類、N,N-ジメチルイミダ ゾリジノンなどの環状ウレア類、ほう酸トリメチル、ほ う酸トリエチル、ほう酸トリブチル、ほう酸トリオクチ ル、ほう酸トリ(トリメチルシリル)などのホウ酸エス テル類、、リン酸トリメチル、リン酸トリエチル、リン 酸トリス(トリメチルシリル)のような鎖状リン酸エス テルおよびエチレングリコールジメチルエーテル、ジエ チレングリコールジメチルエーテル、ポリエチレングリ 30 コールジメチルエーテルのようなエチレングリコール誘 導体などを例示することができる。

【0070】リチウム含有電解質

本発明の非水電解液に使用可能なリチウムを含有する電 解質としては、通常、非水電解液用電解質として使用さ れているものであれば、特に制限されることなくいずれ をも使用することができる。

【0071】電解質の具体例として、LiPF6、Li BF4 LiClO4 LiAsF6 Li2Si F_6 , $LiOSO_2 C_k F_{(2k+1)}$ ($k=1\sim80$) 40 整数)、LiPFn {CkF(2k+1)}(6-n) $(n=1\sim5$ の整数、 $k=1\sim8$ の整数) などのリチウ ム塩が挙げられる。

【0072】また、次の一般式で示されるリチウム塩も 使用することができる。すなわち、LiC(SO2R ¹⁷) (SO₂ R¹⁸) (SO₂ R¹⁹), LiN (S $O_2 OR^{20}$) ($SO_2 OR^{21}$), LiN($SO_2 R$ 22) (SO₂ OR²³), LiN(SO₂ R²⁴) (SO₂ R²⁵)。ここで、R¹⁷~R²⁵は、互いに 同一であってもよいし異なっていてもよく、炭素数 $1\sim50$ とができる。その含有量は、電解液全体に対して、好ま

8のパーフルオロアルキル基である。これらの内、特 に、LiPF6、LiBF4、およびLiN(SO2R 24) (SO₂ R²⁵) が好ましい。

【0073】なお、ここで例示した化合物の中には前記 したスルホン酸イミドと部分的に重複しているものがあ るが、それらの化合物は、電解質として作用すると同時 に、非水電解液の高温条件下における電池特性の劣化を 抑制する効果を併せ持っているので、いずれの目的で使 用してもよく、リチウム含有電解質として使用すること が望ましい。

【0074】これらのリチウム塩は単独で使用してもよ いし、また2種類以上を混合して使用してもよい。2種 類以上を混合して使用する組み合わせとしては、LiP F6 & LiBF4 , LiPF6 & LiN (SO 2 R24) (SO₂ R²⁵), LiBF₄ & LiN (S O₂ R^{2 4}) (SO₂ R^{2 5})、およびLiPF₆とL iBF4とLiN(SO2R24)(SO2R25)が 例示される。

【0075】非 水 電 解 液

本発明に係わる非水電解液は、その構成成分として、フ ッ素原子置換芳香族化合物、炭素原子と水素原子のみか らなる芳香族炭化水素化合物、およびその他の非水溶媒 とを含む非水溶媒、およびリチウム含有電解質とを少な くとも含有している。

【0076】フッ素原子置換芳香族化合物の含有量は、 電解液全体に対して0.1~20重量%、好ましくは 0.5~20重量%、さらに好ましくは3~20重量 %、さらには3~10重量%が望ましい。この範囲内で あると、高い過充電防止効果が得られると共に、高温保 存特性の低下が最小限に抑えられ、また電解液のリチウ ムイオン伝導度の低下がほとんどないので電池の負荷特 性を良好に保つことができる。

【0077】炭素原子と水素原子のみからなる芳香族炭 化水素化合物の含有量は、電解液全体に対して0.1~ 3重量%、好ましくは0.1~2重量%、より好ましく は0.1~1重量%が望ましい。この範囲内であると、 フッ素原子置換芳香族化合物との相乗効果によって、優 れた過充電防止効果が得られ、また高温保存時の電池特 性の低下も最小限に抑制される。

【0078】またリチウム含有電解質は、好ましくは $0.1\sim3$ モル/リットル、より好ましくは $0.5\sim2$ モル/リットルの濃度で非水電解液中に含まれているこ とが望ましい。それによって、良好な負荷特性、低温特 性などの電気特性を得ることができる。

【0079】本発明に係わる非水電解液の一態様とし て、前記したフッ素原子置換芳香族化合物、炭素原子と 水素原子のみからなる芳香族炭化水素化合物、その他の 非水溶媒および電解質を含む基本構成に加えて、さらに 前述の「その他の化合物」を添加した構成へと変えるこ

できる。

17

しくは $0.01\sim10$ 重量%、より好ましくは $0.05\sim5$ 重量%、さらに好ましくは $0.1\sim3$ 重量%が望ましい。添加量がこの範囲内にあると、前記した過充電防止剤を添加したときに起る高温保存時における電池特性の低下を大幅に抑制することができる。

【0080】前述した構成の本発明に係る非水電解液は、リチウム二次電池用の非水電解液として好適であるばかりでなく、一次電池用の非水電解液、電気化学キャパシタ用の非水電解液、電気二重層キャパシタやアルミ電解コンデンサ用の非水電解液としても用いることがで 10きる。

【0081】 二次電池

本発明に係るリチウム二次電池は、負極、正極、それら を互いに分離するセパレーター、および前記した非水電 解液とから基本的に構成されている。

【0082】負極を構成する負極活物質としては、金属リチウム、リチウム含有合金、またはリチウムとの合金化が可能なシリコン、シリコン合金、スズ、スズ合金、リチウムイオンのドープ・脱ドープが可能な酸化スズ、酸化シリコン、リチウムイオンのドープ・脱ドープが可能な遷移金属酸化物、リチウムイオンのドープ・脱ドープが可能な遷移金属窒素化合物、リチウムイオンのドープ・脱ドープが可能な炭素材料、あるいはこれらの混合物のいずれをも用いることができる。

【0083】炭素材料としては、カーボンブラック、活 性炭、人造黒鉛、天然黒鉛、非晶質炭素材料などを挙げ ることができる。その形態は繊維状、球状、ポテト状、 フレーク状などのいずれであってもよい。 非晶質炭素 材料として、具体的にはハードカーボン、コークス、1 500℃以下で焼成したメソカーボンマイクロビーズ (MCMB)、メソフェーズピッチカーボンファイバー (MCF) などを例示することができる。黒鉛材料とし ては、天然黒鉛、黒鉛化コークス、黒鉛化MCMB、黒 鉛化MCFなど、またホウ素を含有するもの、さらに 金、白金、銀、銅、Sn、Siなど金属で被覆したも の、あるいは非晶質炭素で被覆したものなどを使用する ことができる。これらの炭素材料は、1種類を使用して もよいし、2種類以上を適宜組み合わせて混合使用して もよい。また、導電助剤として、カーボンブラック、ア モルファスウイスカーカーボンなどを加えて使用しても よい。

【0084】炭素材料としては、特にX線回折法で測定した(002)面の面間隔(d002)が0.340 n m以下の炭素材料が好ましく、真密度が1.70 g/c m³以上である黒鉛またはそれに近い性質を有する高結晶性炭素材料が望ましい。このような炭素材料を使用すると、電池のエネルギー密度を高くすることができる。【0085】正極を構成する正極活物質としては、Fe S2、MoS2、TiS2、MnO2、V205 などの遷移金属硫化物または遷移金属酸化物、LiCoO2、

 $LiMnO_2$ 、 $LiMn_2O_4$ 、 $LiNiO_2$ 、 $LiNiO_2$ 、 $LiNi_2O_4$ 、 $LiNiO_2$ 、 $LiNi_2O_9$ Mn $i\times Co_1 - i\times O_2$ 、 $LiNi_2 Co_9$ Mn $(1-x-y)O_2$ などのリチウムと遷移金属の複合酸化物、ポリアニリン、ポリチオフェン、ポリピロール、ポリアセチレン、ポリアセン、ジメルカプトチアジアゾール・ポリアニリン複合体などの導電性高分子材料、フ

ッ素化炭素、活性炭などの炭素材料などを挙げることが

18

【0086】これらの中でも、特にリチウムと遷移金属との複合酸化物は過充電時の電池電圧の増加が大きいので、過充電防止剤を電気分解させやすく好ましい。正極活物質は1種類を使用してもよいし、2種類以上を混合使用してもよい。正極活物質は通常導電性が十分でないために、導電助剤をともに使用して正極を構成する。そのような導電助剤としては、カーボンブラック、アモルファスウィスカーカーボン、グラファイトなどの炭素材料を例示することができる。

【0087】セパレータは、正極と負極とを電気的に絶縁し、かつリチウムイオンが透過可能な膜であればよく、多孔性膜や高分子電解質が使用される。多孔性膜としては微多孔性高分子フィルムが好適に使用され、材質としてポリオレフィン、ポリイミド、ポリフッ化ビニリデン、ポリエステルなどが例示される。特に、多孔性ポリオレフィンフィルムが好ましく、具体的には多孔性ポリエチレンフィルム、多孔性ポリプロピレンフィルム、または多孔性のポリエチレンフィルムとボリプロピレンフィルムとの多層フィルムを例示することができる。これら多孔性ポリオレフィンフィルム上には、熱安定性に優れた他の樹脂がコーティングされていてもよい。

50 【0088】高分子電解質としては、リチウム塩を溶解した高分子物質や、電解液で膨潤した高分子物質などが挙げられる。本発明の非水電解液は、高分子物質を膨潤させて高分子電解質を得る目的で使用してもよい。

【0089】このような構成のリチウム二次電池は、円筒型、コイン型、角型、フィルム型、その他任意の形状に形成することができる。しかし、電池の基本構造は形状によらずほぼ同じであり、目的に応じて設計変更を施すことができる。

【0090】本発明に係わるリチウム二次電池には、非水電解液の持つ過充電防止効果を発揮させるために、電池内部のガス圧力が所定値以上になると充電を遮断する電流遮断機構、および/または電池の温度が所定値以上になると充電を遮断する電流遮断機構を備えていることが好ましい。

【0091】一般に電池を過充電すると、電解液が電気 分解されてガスおよび熱を発生する。前記した電流遮断 機構は、このガスおよび/または熱を検知して電池の充 電を遮断し、電池が過充電されることを防止する機構で ある。本発明に係わる非水電解液は、電池の電圧が一定 60 値以上に高くなると電気分解されて電池の充電をそれ以

上進めない機能の他に、この電気分解時にガスおよび熱が発生することから、電流遮断機構を早く作動させることができる。従って、電池の過充電時の安全性をより一層高めることができる。

【0092】電池内部のガス圧力が所定値以上になると 充電を遮断する電流遮断機構としては、電池の内圧が上 昇することによって変形して充電電流接点が切れる機 構、電池の内圧をセンサーで検知して充電を停止する外 部回路、電池の内圧による電池の変形をセンサーで検知 して充電を停止する外部回路、電池の内圧が上昇するこ とによって変形して正極と負極とを短絡させて電池が充 電されないようにする機構などを例示することができ る。この内、電池の内圧が上昇することによって変形し て充電電流の接点が切れる機構は、シンプルな構造であ ってかつ効果が高いので好ましい。

【0093】電池の温度が所定値以上になると充電を遮断する電流遮断機構としては、電池の温度上昇をセンサーで検知して充電を停止する外部回路、電池の温度が上昇すると溶融して目詰まりを起こしイオンの通過を阻止するセパレーター、電池の温度が上昇すると電池の不活 20性化物質を放散するカプセル類、電池の温度が上昇すると電気抵抗が上昇する素子、電池の温度が上昇すると溶融して充電電流の接点が切れる機構、電池の温度が上昇すると電気抵抗が上昇する導電材を含んだ電極などを例示することができる。

【0094】次に、円筒型およびコイン型電池の構造の一例について説明するが、各電池を構成する負極活物質、正極活物質およびセパレータは、前記したものを共通して使用することができる。

【0095】円筒型リチウム二次電池では、銅箔などの 30 負極集電体に負極活物質を塗布した負極と、アルミニウム箔などの正極集電体に正極活物質を塗布した正極と を、非水電解液を注入したセパレータを介して巻回し、 巻回体の上下に絶縁板を載置した状態で電池缶に収納されている。そして、電池の内圧が上昇すると変形して切

れる電流接点や、電池の温度が上昇すると電気抵抗が上 昇する素子が取り付けられた封口体を用いて、電池缶に 蓋をして電池缶の端部をかしめた構造になっている。

20

【0096】コイン型リチウム二次電池では、円盤状負極、非水電解液を注入したセパレータ、円盤状正極、必要に応じて、ステンレスまたはアルミニウムなどのスペーサー板が、この順序に積層された状態でコイン型電池缶に収納されている。また、電池の内圧による電池の変形を検知する歪みゲージなどが取り付けられていてもよい

[0097]

【実施例】次に実施例を通して本発明をより詳細に説明 するが、本発明はそれらの実施例によって何ら制限され るものではない。

【0098】1. 電池の作製

<非水電解液の調製>非水溶媒として、エチレンカーボネート(EC)とメチルエチルカーボネート(MEC)とをEC:MEC=4:6(重量比)の割合で混合し、次に電解質であるLiPF6を前記した非水溶媒に溶解し、電解質濃度が1.0モル/リットルになるように非水電解液を調製した。

【0099】次にこの非水電解液に対して、表1に記載した各種の化合物を所定量添加し、19種類の電解液を調製した。なお、表1において、添加剤の種類を次のように略して記した。

FBP: 2-フルオロビフェニル、BP: ビフェニル、 VC: ビニレンカーボネート、PES: 1, 3-プロペンスルトン、DPM: ジフェニルメタン、CHB: シクロヘキシルベンゼン、BD: メタベンゼンジスルホン酸ジメチルエステル、TF: ジ(トリフルオロメタンスルホン酸) イミドリチウム

PS:1,3-プロパンスルトン

また、カッコ内の数値は、各化合物の電解液中における 含有量を重量%で示した値である。

【表1】

電解液	フッ素原子置換 芳香族化合物	炭素と水素のみから なる芳香族化合物	その他の化合物
電解液 1	なし	なし	なし
電解液 2	F B P (3, 0)	なし	なし
電解液 3	FBP(3.0)	BP(0, 1)	なし
電解液 4	F B P (3.0)	BP (0, 3)	なし
電解液 5	FBP(3.0)	BP (0.5)	なし
電解液 6	FBP(3.0)	BP(1.0)	なし
電解液 7	FBP(3.0)	CHB(1.0)	なし
電解液 8	FBP(3.0)	BP (0.5)	P E S (0, 5)
電解液 9	FBP(3,0)	BP (0.5)	V C (1.0)
電解液 10	FBP(3,0)	B P (0.5)	PES (0.5) VC (1.0)
電解液11	FBP(3.0)	BP (0.5)	BD (0.5) VC (1.0)
電解液 1 2	FBP(3,0)	BP (0.5)	TF(2.0) VC(1.0)
電解液 13	FBP(3,0)	BP (0, 5)	PS(1.0) VC(1.0)
電解液14	F B P (3.0)	CHB(0, 5)	PES(0.5) VC(1.0)
電解液15	FBP(3.0)	BP(1.0)	PES(0.5) VC(1.0)
電解液16	なし	BP(3,0)	なし
電解液17	なし	BP(3,0)	PES(0.5) VC(1.0)
電解液18	なし	D PM (4, 0)	PES(1.0) VC(1.0)
電解液 19	なし	CHB (3.0)	PES(1.0) VC(1.0)

【0100】<負極の作製>メソカーボンマイクロビーズ(大阪ガス(株)製 MCMB10-28)74重量部、天然黒鉛((株)中越黒鉛工業所製 LF18A)20重量部、および結着剤のポリフッ化ビニリデン(PVDF)6重量部を混合し、溶剤のN-メチルピロリジノンに分散させて負極合剤スラリーを調製した。次に、この負極合剤スラリーを厚さ18μmの帯状銅箔製の負極集電体に塗布し、乾燥した。

【 0 1 0 1 】 <正極の作製> Li CoO2 (本荘FMC エナジーシステムズ (株) 製 HLC-22) 8 2重量 部、導電剤の黒鉛 7 重量部、アセチレンブラック 3 重量 部、および結着剤のポリフッ化ビニリデン 8 重量部を混合し、溶剤のNーメチルピロリドンに分散させてLiC οO2 合剤スラリーを調製した。このLi CoO2 合剤 30 スラリーを厚さ 2 0 μ m のアルミ箔に塗布し、乾燥した。

【0102】<コイン型電池の作製>コイン型電池用負 極には、前記の負極を圧縮成型し、直径14mmの円盤 状に打ち抜いてコイン状の負極を得た。負極合剤の厚さ は 70μ m、重量は20mg/14mm ϕ であった。コ イン型電池用正極には、前記の正極を圧縮成型し、直径 13.5mmの円盤状に打ち抜いてコイン状のLiCo O₂ 正極を得た。LiCoO₂ 合剤の厚さは70μm、 重量は42 mg / 13. $5 \text{mm} \phi$ であった。直径14 m = 40mの負極、直径13.5mmの正極、および厚さ25 μ mで直径16mmの微多孔性ポリプロピレンフィルムか らできたセパレータを、ステンレス製の2032サイズ の電池缶内に負極、セパレーター、正極の順序で積層し た。その後、セパレータに前記の非水電解液0.04m 1を注入し、さらにアルミニウム製の板(厚さ1.2m m、直径16mm)およびバネを収納した。最後に、ポ リプロピレン製のガスケットを介して電池缶蓋をかしめ ることによって電池内の気密性を保持し、直径20m m、高さ3.2mmのコイン型電池を作製した。

*【0103】<ラミネート電池の作製>前記したと同一の電極を使用して寸法21mm×21mmの負極、および寸法20mm×20mmの正極を切り出し、幅25mm×長さ50mmの微多孔性ポリプロピレンフィルムからできたセパレータを介して対向させて電極体とした。この電極体を、アルミニウムラミネートフィルム(昭和ラミネート工業(株)製)で作製した筒状の袋に、正極と負極の両リード線が片方の開放部から引き出されるように収容し、そしてリード線が引き出された側を熱融着して閉じた。次に、電解液0.15m1を電極体に注入して含浸させ、その後、残った開放部を熱融着して電極体を袋中に密封し、ラミネート電池を得た。

【0104】2. 電池特性の評価

<過充電防止効果の評価方法1:過充電時のガス発生量の測定>前述のラミネート電池を4.1 Vに充電し、4
5℃で24時間保存後、4.2 Vから3.0 Vの充放電を行い、電池の容量を確認した。このときの電池の容量は10mAhであった。この電池を5mAの定電流で5時間充電し、電池を過充電させた。過充電前の電池の容積と過充電後の電池の容積とを測定し、その差分から過充電時の発生ガス量を測定した。測定に使用した電解液の種類と過充電時に発生したガス量の測定結果を表2に示した。
</p>

40 【 0 1 0 5 】 <過充電防止効果の評価方法2:電解液の酸化電流の測定>電解液の酸化電圧は、グローブボックス中にて、電解液を80℃に加熱した状態で、作用極をグラッシーカーボン、対極および参照極を金属リチウムとし、3 V ~ 5 V の範囲にて、10 m V / secでサイクリックボルタンメトリーを行い測定した。80℃で測定を行ったのは、電池を過充電すると、電解液の電気分解熱により電池は発熱するため、高温での電解液の酸化電流が実効的に重要であるためである。測定に使用した電解液の種類と、4.65 V のときの酸化電流値を表3*50に示した。

【0106】<高温保存特性の評価方法>前述のコイン 型電池を4.1 Vに充電し、45℃で7日間保存後、 4. 2 Vから3. 0 Vの充放電を行い、電池の容量を確 認した。このときの電池の容量は5mAhであった。コ イン型電池の保存試験は、同じ電池について、電池を 4. 1 V に充電後45℃で7日間保存する条件(「エー ジング」と呼ぶ)と、電池を4.2Vに充電後85℃で 3日間保存する条件(「高温保存」と呼ぶ)との2条件 で続けて行った。保存前後での電池の「5mA放電容 量」を測定し、その後「放電容量比」を算出し、その結 10 電容量である。 果から高温保存特性の評価を行った。測定に使用した電 解液の種類と、高温保存特性の評価結果を表4に示し *

*た。「放電容量比」は、保存後(エージング後または高 温保存後)の5mA放電容量を未保存時の5mA放電容 量に対する比率で表し、それぞれエージング後の放電容 量比、高温保存後の放電容量比とした。

24

放電容量比= $(C/D) \times 100$ (%)

- C=保存後の5mA放電容量
- D=未保存時の5mA放電容量

ここで、電池の「5mA放電容量」は、コイン型電池を 4. 2 V に充電後、5 m A の電流で放電させたときの放

【0107】<結果>

【表2】

	使用した電解液	過充電時のガス発生量 (m 1)
実施例 1	電解液 4	0.73
実施例 2	電解液 5	0. 90
実施例3	電解液 6	1, 00
実施例4	電解液 7	1. 10
比較例1	電解液 1	0.36
比較例 2	電解液 2	0.62
比較例3	電解液 1 5	0.75

[0108]

※ ※【表3】

	使用した電解液	80℃、4.65Vの電流値 (mA/cm²)
実施例 5	電解液 3	9
実施例 6	電解液 4	1 2
実施例 7	電解液 5	1.5
実施例8	電解液 6	2 2
実施例 9	電解液 7	1 0
比較例4	電解液 1	0. 1以下
比較例5	電解液 2	5
比較例6	電解液16	5 0

換芳香族化合物(2-フルオロビフェニル)および炭素 原子と水素原子のみからなる芳香族炭化水素化合物(ビ フェニル、シクロヘキシルベンゼン)の両化合物を加え た電解液は、過充電時のガス発生量が多く(実施例1~ 4)、酸化電流値はフッ素原子置換芳香族化合物単独の 場合(比較例5)よりも大幅に高くなった(実施例5~ 9)。従ってこの電解液は、電池内の圧力に連動して充 電を停止する機構を備えた電池に適用すると、過充電時 の安全性を高めた電池が得られることを示している。 ★

【0109】表2および表3の結果より、フッ素原子置 30★【0110】また、実施例1~3の実験を熱量計(セタ ラム社 C-80)内で行い、電池からの発熱量を測定 したところ、添加剤を含まない電解液(比較例1)より も多くの発熱が起こっていることを確認した。従って、 この電解液は、特に、電池内の温度に連動して充電を停 止する機構を有する電池に適用すると、過充電時の安全 性を高め、高温保存時の劣化が小さい電池が得られるこ とを示している。

[0111]

【表4】

	11 m)-te	放電容量	放電容量比(%)	
	使用した電解液	エーシ゛ンク゛後	高温保存後	
実施例10	電解液 5	9 4	5 2	
実施例11	電解液 6	9 4	4 5	
実施例12	電解液 7	9 4	6 0	
実施例13	電解液8	9 6	73	
実施例14	電解液 9	9 4	7 3	
実施例 1 5	電解液10	9 6	7 5	
実施例16	電解液 1 1	9 7	7 4	
実施例17	電解液 12	9 4	7 5	
実施例18	電解液13	9 7	7 2	
実施例19	電解液 1 4	9 7	7 4	
実施例20	電解液 1 5	9 6	6.8	
比較例7	電解液 1	9 1	7 2	
比較例8	電解液 2	93	68	
比較例 9	電解液 1 6	9 3	1 0	
比較例10	電解液17	9 8	1 1	
比較例11	電解液18	9 5	1	
比較例12	電解液 19	9 6	5 4	

【0112】表4の結果より、フッ素原子置換芳香族化 合物および炭素原子と水素原子のみからなる芳香族炭化 水素化合物の両化合物を含む電解液(実施例10、1 1、12)は、フッ素原子置換芳香族化合物のみを添加 した電解液(比較例8)と比べて、高温保存特性の低下が 20 【発明の効果】本発明に係わる非水電解液は、過充電時 最小限に抑えられていることが分かる。これに対して、 炭素原子と水素原子のみからなる芳香族炭化水素化合物 のみを含む電解液(比較例9)は、高温保存特性が大幅 に劣化した。

【0113】また、さらに、前述の「その他の化合物」 をさらに添加した電解液(実施例13~20)は、高温 保存特性がさらに向上しており、過充電防止剤を含まな い電解液(比較例7)と比較しても、優れた高温保存特 性を示した。これに対して、過充電防止剤が炭素原子と 水素原子のみからなる芳香族炭化水素化合物だけの場合*30 きる。

*は、「その他の化合物」をさらに添加した電解液でも高 温保存特性の改善度は低い(比較例12)、あるいは全 く改善されなかった(比較例10、11)。

[0114]

に発生するガス量が多く、酸化電流が多く流れることか ら高い過充電防止効果が得られる。また、コイン電池で の高温保存試験結果から高温保存特性に優れている。従 って、この非水電解液を含むリチウム二次電池は、過充 電したときの安全性が高められており、また高温保存特 性にも優れている。また、この非水電解液を電池の内圧 および/または温度に連動して充電を停止する機構を備 えた電池に適用すると、電池の過充電時における安全性 が高く、高温保存時の劣化が小さい電池を得ることがで

フロントページの続き

(72)発明者 石田 達麗

東京都千代田区霞が関三丁目2番5号 三 井化学株式会社内

(72)発明者 齊藤 有紀

千葉県袖ヶ浦市長浦580-32 三井化学株 式会社内

Fターム(参考) 5H024 BB07 FF11 FF38 HH02

5H029 AJ02 AJ04 AJ12 AK02 AK03 AK04 AK05 AK08 AK16 AK18 AL01 AL06 AL07 AL08 AL12 AL18 AM02 AM03 AM04 AM05 AM07 CJ08 HJ01 HJ02

PAT-NO: JP02003257479A **DOCUMENT-IDENTIFIER:** JP 2003257479 A

TITLE: NON-AQUEOUS ELECTROLYTIC

SOLUTION AND LITHIUM

SECONDARY BATTERY USING THE

SAME

PUBN-DATE: September 12, 2003

INVENTOR-INFORMATION:

NAME COUNTRY

HIBARA, AKIO N/A

HAYASHI, TAKASHI N/A

ISHIDA, TATSUKAZU N/A

SAITO, ARINORI N/A

ASSIGNEE-INFORMATION:

NAME COUNTRY

MITSUI CHEMICALS INC N/A

APPL-NO: JP2002375083

APPL-DATE: December 25, 2002

PRIORITY-DATA: 2001400435 (December 28, 2001)

INT-CL (IPC): H01M010/40, H01M006/16

ABSTRACT:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a non-aqueous electrolytic

solution superior in overcharge preventing effect and high-temperature storage property and suitable for a lithium secondary battery.

SOLUTION: The non-aqueous electrolytic solution comprises a fluorine atom substitutional aromatic compound, an aromatic hydrocarbon compound consisting of carbon and hydrogen only, a non-aqueous solvent and a lithium contained electrolyte. The non-aqueous electrolytic solution contains the 0.1-20 wt.% fluorine atom substitutional aromatic compound and the 0.1-3 wt.% aromatic hydrocarbon compound. In the desirable embodiment of the electrolytic solution, the fluorine atom substitutional aromatic compound is fluorine atom substitutional naphthalenes, fluolenes or biphenyls and the aromatic hydrocarbon compound is alkyl group or cylohexyl group substitutional benzenes or biphenyls. The electrolytic solution has improved high-temperature storage property if vinylene carbonates, alkenyl ethylene carbonates, unsaturated hydrocarbon group contained sultons, aryl group contained sulfonate, saturated hydrocarbon group contained sultons, or sulfonic imide is added thereto.

COPYRIGHT: (C)2003,JPO